Organization IC 1600 Bldg./RQENSEN U. S. DEPARTMENT OF COMMERCE ALEXANDRIA, VA 22313-1450 IF UNDELIVERABLE RETURN IN TEN DAYS COMMISSIONER FOR PATENTS P.O. BOX 1450

OFFICIAL BUSINESS

A CONTRACTOR SPECIES

AN EQUAL OPPORTUNITY EMPLOYER

RECEIVED

TECH CENTER 1800/2900

HOT DELIVERABLI AS ADDINESSED GNADLE TO FORWARD



# UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

UNITED STATES DEPARTMENT OF COMMERCE United States Patent and Trademark Office Address: COMMISSIONER FOR PATENTS P.O. Box 1450 Alexandria, Virginia 22313-1450 www.usplo.gov

PPLICATION NO.	FILING DATE	FIRST NAMED INVENTOR	ATTORNEY DOCKET NO.	CONFIRMATION NO
09/937,306	09/20/2001	Michel Auguet	427-047	8402
75	90 11/19/2004		EXAM	INER
Bierman Muserlian and Lucas 600 Third Avenue			MELLER, M	ICHAEL V
New York, NY			ART UNIT	PAPER NUMBER
			1654	

DATE MAILED: 11/19/2004

Please find below and/or attached an Office communication concerning this application or proceeding.

		Annito-Alex No	A = -1:4(-)				
af .		Application No.	Applicant(s)				
·		09/937,306	AUGUET ET AL.				
Office Action Sun	imary	Examiner	Art Unit				
·		Michael V. Meller	1654				
The MAILING DATE of the Period for Reply	is communication appe	ars on the cover sheet with the c	orrespondence address				
A SHORTENED STATUTORY THE MAILING DATE OF THIS  Extensions of time may be available under after SIX (6) MONTHS from the mailing da  If the period for reply specified above is let  If NO period for reply is specified above, the  Failure to reply within the set or extended	COMMUNICATION.  the provisions of 37 CFR 1.136 te of this communication. ss than thirty (30) days, a reply v ie maximum statutory period will period for reply will, by statute, c three months after the mailing d		nely filed s will be considered timely. the mailing date of this communication. D (35 U.S.C. § 133).				
Status							
1) Responsive to communic	ation(s) filed on <u>19 Oct</u>	ober 2004.					
2a) This action is FINAL.	2b)⊠ This a	ction is non-final.					
3) Since this application is in closed in accordance with		e except for formal matters, pro parte Quayle, 1935 C.D. 11, 45					
Disposition of Claims							
4a) Of the above claim(s)  5)  Claim(s) is/are allo 6)  Claim(s) <u>1.4 and 8-12</u> is/a  7)  Claim(s) is/are objective.	4) Claim(s) 1.4 and 8-12 is/are pending in the application. 4a) Of the above claim(s) is/are withdrawn from consideration.  5) Claim(s) is/are allowed.  6) Claim(s) 1.4 and 8-12 is/are rejected.  7) Claim(s) is/are objected to.  8) Claim(s) are subject to restriction and/or election requirement.						
Application Papers	•		* :				
9) The specification is objected	ed to by the Examiner.	*	·				
10) The drawing(s) filed on	•	oted or b) objected to by the E	Examiner.				
Applicant may not request th	at any objection to the dr	awing(s) be held in abeyance. See	37 CFR 1.85(a).				
Replacement drawing sheet	s) including the correction	n is required if the drawing(s) is obj	ected to. See 37 CFR 1.121(d).				
11)☐ The oath or declaration is	objected to by the Exa	miner. Note the attached Office	Action or form PTO-152.				
Priority under 35 U.S.C. § 119							
12) Acknowledgment is made  a) All b) Some * c) 1  1. Certified copies of the certification from the	None of: he priority documents le he priority documents le ed copies of the priority International Bureau (	have been received. have been received in Application y documents have been receive	on No ed in this National Stage				
Attachment(s)							
Notice of References Cited (PTO-892)     Notice of Draftsperson's Patent Drawir     Information Disclosure Statement(s) (Paper No(s)/Mail Date	g Review (PTO-948)	4) Interview Summary ( Paper No(s)/Mail Da 5) Notice of Informal Pa 6) Other:					

Art Unit: 1654

## **DETAILED ACTION**

The text of those sections of Title 35, U.S. Code not included in this action can be found in a prior Office action.

## Claim Rejections - 35 USC § 102

The following is a quotation of the appropriate paragraphs of 35 U.S.C. 102 that form the basis for the rejections under this section made in this Office action:

A person shall be entitled to a patent unless -

- (b) the invention was patented or described in a printed publication in this or a foreign country or in public use or on sale in this country, more than one year prior to the date of application for patent in the United States.
- (e) the invention was described in (1) an application for patent, published under section 122(b), by another filed in the United States before the invention by the applicant for patent or (2) a patent granted on an application for patent by another filed in the United States before the invention by the applicant for patent, except that an international application filed under the treaty defined in section 351(a) shall have the effects for purposes of this subsection of an application filed in the United States only if the international application designated the United States and was published under Article 21(2) of such treaty in the English language.
- (e) the invention was described in a patent granted on an application for patent by another filed in the United States before the invention thereof by the applicant for patent, or on an international application by another who has fulfilled the requirements of paragraphs (1), (2), and (4) of section 371(c) of this title before the invention thereof by the applicant for patent.

The changes made to 35 U.S.C. 102(e) by the American Inventors Protection Act of 1999 (AIPA) and the Intellectual Property and High Technology Technical Amendments Act of 2002 do not apply when the reference is a U.S. patent resulting directly or indirectly from an international application filed before November 29, 2000.

Art Unit: 1654

Therefore, the prior art date of the reference is determined under 35 U.S.C. 102(e) prior to the amendment by the AIPA (pre-AIPA 35 U.S.C. 102(e)).

Claims 1, 4, 8-12 are rejected under 35 U.S.C. 102(b) as being anticipated by WO 98/09653 (US 6,297,281 cited to shown English version of the document).

WO teaches the separated elements (N-acetylcysteine and aminoguanidine), see abstract of the 6297281 patent, also see col. 4, lines 38-51, col. 5, line53-col. 6, line 15, and the claims.

In response to the language "consisting essentially of" in the claim, applicant is reminded of MPEP 2111.03:

For the purposes of searching for and applying prior art under 35 U.S.C. 102 and 103, absent a clear indication in the specification or claims of what the basic and novel characteristics actually are, "consisting essentially of" will be construed as equivalent to "comprising." See, e.g., PPG, 156 F.3d at 1355, 48 USPQ2d at 1355 ("PPG could have defined the scope of the phrase consisting essentially of for purposes of its patent by making clear in its specification what it regarded as constituting a material change in the basic and novel characteristics of the invention."). See also In re Janakirama-Rao, 317 F.2d 951, 954, 137 USPQ 893, 895-96 (CCPA 1963). If an applicant contends that additional steps or materials in the prior art are excluded by the recitation of "consisting" essentially of," applicant has the burden of showing that the introduction of additional steps or components would materially change the characteristics of applicant's invention. In re De Lajarte, 337 F.2d 870, 143 USPQ 256 (CCPA 1964). See also Ex parte Hoffman, 12 USPQ2d 1061, 1063-64 (Bd. Pat. App. & Inter. 1989) ("Although consisting essentially of is typically used and defined in the context of compositions of matter, we find nothing intrinsically wrong with the use of such language as a modifier of method steps. . . [rendering] the claim open only for the inclusion of steps which do not

Art Unit: 1654

materially affect the basic and novel characteristics of the claimed method. To determine the steps included versus excluded the claim must be read in light of the specification. . . . [I]t is an applicant's burden to establish that a step practiced in a prior art method is excluded from his claims by consisting essentially of language.").

Claims 1, 4, 8-12 are rejected under 35 U.S.C. 102(e) as being anticipated by Naftchi et al. '933 or '962.

Applicant argues that the patents disclose a reaction product of two compounds. While this may be true, they still do start with the two compounds lipoic acid and aminoguanidine, see col. 133, under number 208, of Naftchi '933. In Naftchi '962 at col. 119, number 208, the same compounds are shown. All the claims require is the that the compounds are separate which they are before they are reacted.

In response to the language "consisting essentially of" in the claim, applicant is reminded of MPEP 2111.03:

For the purposes of searching for and applying prior art under 35 U.S.C. 102 and 103, absent a clear indication in the specification or claims of what the basic and novel characteristics actually are, "consisting essentially of" will be construed as equivalent to "comprising." See, e.g., PPG, 156 F.3d at 1355, 48 USPQ2d at 1355 ("PPG could have defined the scope of the phrase consisting essentially of' for purposes of its patent by making clear in its specification what it regarded as constituting a material change in the basic and novel characteristics of the invention."). See also In re Janakirama-Rao, 317 F.2d 951, 954, 137 USPQ 893, 895-96 (CCPA 1963). If an applicant contends that additional steps or materials in the prior art are excluded by the recitation of "consisting essentially of," applicant has the burden of showing that the introduction of additional

Art Unit: 1654

steps or components would materially change the characteristics of applicant's invention. In re De Lajarte, 337 F.2d 870, 143 USPQ 256 (CCPA 1964). See also Exparte Hoffman, 12 USPQ2d 1061, 1063-64 (Bd. Pat. App. & Inter. 1989) ("Although consisting essentially of is typically used and defined in the context of compositions of matter, we find nothing intrinsically wrong with the use of such language as a modifier of method steps. . . [rendering] the claim open only for the inclusion of steps which do not materially affect the basic and novel characteristics of the claimed method. To determine the steps included versus excluded the claim must be read in light of the specification. . . . [I]t is an applicant's burden to establish that a step practiced in a prior art method is excluded from his claims by consisting essentially of language.").

## Claim Rejections - 35 USC § 103

Claims 1, 4, 8-12 are rejected under 35 U.S.C. 103(a) as being unpatentable over Naftchi et al. '933, Naftchi et al. '962, Petrus, Lai, or WO 98/09653 (US 6,297,281 cited to shown English version of the document).

The teachings and arguments of the Naftchi references are discussed above. Applicant argues that Petrus uses an aminosugar and therefore cannot teach the claimed invention because the claimed invention uses the language, "consisting essentially of". The composition can be administered in oral form, thus one could administer the composition in a glass of orange juice which would have vitamin C in it. Thus, Vitamin C in this instance is another ingredient which could read on "consisting essentially of".

Art Unit: 1654

In response to the language "consisting essentially of" in the claim, applicant is reminded of MPEP 2111.03:

For the purposes of searching for and applying prior art under 35 U.S.C. 102 and 103, absent a clear indication in the specification or claims of what the basic and novel characteristics actually are, "consisting essentially of" will be construed as equivalent to "comprising." See, e.g., PPG, 156 F.3d at 1355, 48 USPQ2d at 1355 ("PPG could have defined the scope of the phrase consisting essentially of for purposes of its patent by making clear in its specification what it regarded as constituting a material change in the basic and novel characteristics of the invention."). See also In re Janakirama-Rao, 317 F.2d 951, 954, 137 USPQ 893, 895-96 (CCPA 1963). If an applicant contends that additional steps or materials in the prior art are excluded by the recitation of "consisting" essentially of," applicant has the burden of showing that the introduction of additional steps or components would materially change the characteristics of applicant's invention. In re De Lajarte, 337 F.2d 870, 143 USPQ 256 (CCPA 1964). See also Ex parte Hoffman, 12 USPQ2d 1061, 1063-64 (Bd. Pat. App. & Inter. 1989) ("Although consisting essentially of is typically used and defined in the context of compositions of matter, we find nothing intrinsically wrong with the use of such language as a modifier of method steps. . . [rendering] the claim open only for the inclusion of steps which do not materially affect the basic and novel characteristics of the claimed method. To determine the steps included versus excluded the claim must be read in light of the specification. . . . [I]t is an applicant's burden to establish that a step practiced in a prior art method is excluded from his claims by consisting essentially of language.").

Thus, the claimed invention is still obvious over the cited references.

As far as Lai is concerned, it does teach the use of lipoic acid on col. 12, line 62 and aminoguanidine, col. 21, line 45-55, which is of record. Both of these elements are first in separate form before being combined in one combined formulation.

As for the WO reference, comments concerning it are above.

Any inquiry concerning this communication or earlier communications from the examiner should be directed to Michael V. Meller whose telephone number is 571-272-0967. The examiner can normally be reached on Monday thru Thursday: 9:30am-6:00pm.

If attempts to reach the examiner by telephone are unsuccessful, the examiner's supervisor, Bruce Campell can be reached on 571-272-0974. The fax phone number for the organization where this application or proceeding is assigned is 703-872-9306.

Information regarding the status of an application may be obtained from the Patent Application Information Retrieval (PAIR) system. Status information for published applications may be obtained from either Private PAIR or Public PAIR. Status information for unpublished applications is available through Private PAIR only. For more information about the PAIR system, see http://pair-direct.uspto.gov. Should you have questions on access to the Private PAIR system, contact the Electronic Business Center (EBC) at 866-217-9197 (toll-free).

Michael V. Meller Primary Examiner Art Unit 1654

Art Unit: 1654

Page 8

#### Application/Control No. Applicant(s)/Patent Under Reexamination 09/937,306 AUGUET ET AL. Notice of References Cited Art Unit Examiner Page 1 of 1 Michael V. Meller 1654 **U.S. PATENT DOCUMENTS Document Number** Date Classification Name Country Code-Number-Kind Code MM-YYYY Α US-6,297,281 10-2001 Chabrier de Lassauniere et al. 514/589 В US-С US-D US-US-Ε F US-Ğ US-US-US-1 US-J Κ US-US-L М US-**FOREIGN PATENT DOCUMENTS Document Number** Date Country Name Classification Country Code-Number-Kind Code MM-YYYY **PCT** Ν WO 98/09653 03-1998 0 Р Q 1 (3) 1 R S Т **NON-PATENT DOCUMENTS** Include as applicable: Author, Title Date, Publisher, Edition or Volume, Pertinent Pages) U ٧ W

A copy of this reference is not being furnished with this Office action. (See MPEP § 707.05(a).) ates in MM-YYYY format are publication dates. Classifications may be US or foreign.

## PCT

#### ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



# DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

FR

(22) Date de dépôt international: 5 septembre 1997 (05.09.97)

(30) Données relatives à la priorité:

6 septembre 1996 (06.09.96)

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): SOCIETE DE CONSEILS DE RECHERCHES ET D'APPLICATIONS SCIENTIFIQUES (S.C.R.A.S.) [FR/FR]: 51/53, rue du Docteur Blanche, F-75016 Paris (FR).

(72) Inventeurs; et

96/10875

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): CHABRIER de LAS-SAUNIERE, Pierre-Etienne [FR/FR]; 75 bis, rue Michel Ange, F-75016 Paris (FR). BIGG, Denis [FR/FR]; 8, rue Neuve, F-91190 Gif sur Yvette (FR).

(74) Mandataire: BOURGOUIN, André; S.C.A.F., Service Brevets et Marques, 42, rue du Docteur Blanche, F-75016 Paris (FR).

(81) Etats désignés: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SJ, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, brevet ARIPO (GH, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale.

(54) Title: ASSOCIATION OF NO SYNTASE INHIBITORS WITH TRAPPERS OF OXYGEN REACTIVE FORMS

(54) Titre: ASSOCIATION INHIBITEURS DE NO SYNTHASE ET PIEGEURS DES FORMES REACTIVES DE L'OXYGENE

(57) Abstract

The invention concerns a pharmaceutical composition containing, as active principle, at least one NO syntase inhibiting substance and at least one oxygen reactive form trapping substance, optionally with a pharmaceutically acceptable support. The invention also concerns a product containing at least one NO syntase inhibiting substance and at least one oxygen reactive form trapping substance as combined product of these active principles in separate form.

(57) Abrégé

La présente invention a pour objet une composition pharmaceutique comprenant, à titre de principe actif, au moins une substance inhibitrice de NO synthase et au moins une substance piègeur de formes réactives de l'oxygène, éventuellement avec un support pharmaceutiquement acceptable. L'invention a également pour objet un produit comprenant au moins une substance inhibitrice de NO synthase et au moins une substance piègeur de formes réactives de l'oxygène en tant que produit de combinaison sous forme séparée de ces principes actifs.

# UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanic	\$K	Slovaquic
AT	Autriche	FR	Prance	LU	Luxembourg	SN	Sénégai
AU	Australic	GA	Gabon	LV	Lettonic	SZ	Swaziland
AZ.	Azerbaldjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	IE	Irlando	MN	Mongolie	U٨	Ukraine
BR	Brésil	IL	Israēl	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélarus	18	Islande	MW	Malawi	US	litats-Unis d'Amérique
CA	Canada	IT	Italic	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NI.	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	ŽW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cuba	KZ.	Kazakatan	RO	Roumanie		
CZ	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
DE	Allemagne	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
EB	Fitonie	1.12	Libéria	SC:	Singapout		

PCT/FR97/01567

10

# ASSOCIATION INHIBITEURS DE NO SYNTHASE ET PIEGEURS DES FORMES REACTIVES DE L'OXYGENE

L'invention concerne une composition pharmaceutique comprenant, à titre de principe actif, au moins une substance inhibitrice de NO synthase et au moins une substance piègeur de formes réactives de l'oxygène, et éventuellement un support pharmaceutiquement acceptable. L'invention concerne également un produit comprenant au moins une substance inhibitrice de NO synthase et au moins une substance piègeur de formes réactives de l'oxygène en tant que produit de combinaison, sous forme séparée, de ces principes actifs.

Une composition pharmaceutique et un produit selon l'invention sont intéressants dans le traitement de pathologies où le monoxyde d'azote et les formes réactives de l'oxygène sont impliquées, et notamment :

- . les troubles cardiovasculaires et cérébrovasculaires comprenant, par exemple, l'athérosclérose, la migraine, l'hypertension artérielle, le choc septique, les infarctus cardiaques ou cérébraux d'origine ischémique ou hémorragique, les ischémics et les thromboses;
- les troubles du système nerveux central ou périphérique comme, par exemple, les maladies neurodégénératives où l'on peut notamment citer les infarctus cérébraux, les démences séniles, y compris la maladie d'Alzheimer, la chorée de Huntington, la maladie de Parkinson, la maladie de Creutzfeld Jacob, les maladies dues aux prions, la sclérose latérale amyotrophique mais aussi la douleur, les traumatismes cérébraux ou de la moëlle épinière, l'addiction aux opiacés, à l'alcool et aux substances induisant une accoutumance, les troubles de l'érection et de la reproduction, les désordres cognitifs, les encéphalopathies, la dépression, l'anxiété, la schizophrénie, l'épilepsie, les troubles du sommeil, les troubles alimentaires (anorexic, boulimie...);
- les maladies prolifératives et inflammatoires comme, par exemple, l'athérosclérose,
   l'hypertension pulmonaire, la glomérulonéphrite, l'hypertension portale, le psoriasis,
   l'arthrose et l'arthrite rhumatoïde, les fibroses, les amyloïdoses, les inflammations du système gastrointestinal (colite, maladie de Crohn) ou du système pulmonaire et des voies aériennes (asthme, sinusites);

- 2 -

- . les diarrhées, les vomissements y compris ceux d'origine autacoide, les irradiations radioactives, les radiations solaires (UVA, UVB);
- . les transplantations d'organes;
- . les maladies autoimmunes et virales comme par exemple le lupus, le sida, les infections parasitaires et virales, le diabète, la sclérose en plaque, les myopathies ;
  - . le cancer; et

15

- . toutes les pathologies caractérisées par une production ou un dysfonctionnement de monoxyde d'azote et/ou des formes réactives de l'oxygène.
- Dans l'ensemble de ces pathologies, il existe des évidences expérimentales démontrant l'implication du monoxyde d'azote ou des formes réactives de l'oxygène (Kerwin et al., Nitric oxide: a new paradigm for second messengers, J. Med. Chem. 38, 4343-4362, 1995; Halliwell B., Gutteridge JMC., Free radicals in biology and medicine, 2nd ed., Oxford, Clarendon Press, 1989). C'est le cas notamment de l'infarctus cérébral expérimental qui illustre l'invention (Buisson et al, The neuroprotective effect of a nitric oxide inhibitor in a rat model of focal ischemia., Br J Pharmacol. 106, 766-767, 1992; Nowicki et al, Nitric oxide mediates neuronal cell death after focal cerebral ischemia in the mouse, Eur. J. Pharmacol. 204, 339-340, 1991; Zhao et al, Delayed treatment with the spin trap α-phenyl-N-tert-butyl nitrone (PBN) reduces infarct size following transient middle cerebral artery occlusion in rats, Acta. Physiol. Scand., 1994: Schulz et al, Improved therapeutic window for treatment of histotoxic hypoxia with a free radical spin trap, J. Cereb. Blood Flow Metabol. 15, 948-952 (1995)). Dans ce contexte, les médicaments pouvant inhiber la formation du monoxyde d'azote ou des formes réactives de l'oxygène peuvent apporter des effets bénéfiques. Aucune association de ces deux principes actifs, à savoir un inhibiteur de NO synthase et un piègeur de formes réactives de l'oxygène, n'a été réalisée. Comme cela est exposé dans la partie expérimentale, ces deux principes actifs agissent de manière synergique. En effet, ces deux principes actifs administrés à des doses subactives (c'est-à-dire à des doses qui ne produisent pas par elles-mêmes d'effet thérapeutique), produisent, lorsqu'ils sont associés, un effet thérapeutique hautement significatif.
- L'avantage de cette association est de diminuer de façon importante les doses de chacun des principes actifs et ainsi de diminuer considérablement leurs effets indésirables tout en gagnant de l'efficacité thérapeutique. Cette invention est particulièrement bien illustrée dans un modèle pathologique expérimental de neurodégénération : l'ischémie cérébrale avec reperfusion.

15

20

25

30

L'invention a donc pour objet une composition pharmaceutique comprenant, à titre de principe actif, au moins une substance inhibitrice de NO synthase et au moins une substance piègeur de formes réactives de l'oxygène, et éventuellement un support pharmaceutiquement acceptable.

L'invention a plus particulièrement pour objet une composition pharmaceutique comprenant, à titre de principe actif, une substance inhibitrice de NO synthase et une substance piègeur de formes réactives de l'oxygène.

Dans le terme inhibiteur de NO synthase, il faut comprendre tout inhibiteur spécifique ou non spécifique de l'une de ses isoformes qu'elle soit constitutive (neuronale ou endothéliale) ou inductible (Kerwin et al., Nitric oxide : a new paradigm for second messengers, J. Med. Chem. 38, 4343-4362, 1995).

Dans le terme piègeur de formes réactives de l'oxygène, il faut comprendre toute substance chimique ou enzymatique capable de s'opposer ou de pièger les ou l'une des formes réactives de l'oxygène telles que O<sub>2</sub>',OH<sup>-</sup>, RO<sub>2</sub>', RO', ONO<sub>2</sub>'', NO', NO<sub>2</sub>' ou H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> (Halliwell B., Gutteridge JMC., Free radicals in biology and medicine, 2nd ed., Oxford, Clarendon Press, 1989). Ces substances peuvent être naturelles ou synthétiques et posséder des propriétés antioxydantes. (Santrucek and Krepelka, Antioxidants - Potential chemotherapeutic agents Drugs Future 13, 975-996, 1988; Jackson et al, Antioxidants : a biological defense mechanism for the prevention of atherosclerosis, Med. Res. Reviews 13, 161-182 (1993); Aruoma, Characterization of drugs as antioxidant prophylactics, Free Rad. Biol. Med. 20, 675-705 (1996)).

Dans une composition pharmaceutique selon l'invention, l'inhibiteur de NO synthasc et le piègeur des formes réactives de l'oxygène peuvent se présenter sous forme séparée ou sous forme combinée en formant un sel. De préférence, le sel est formé à partir d'un dérivé de la substance inhibitrice de NO synthase contenant au moins un groupe basique et d'un dérivé de la substance piègeur de formes réactives de l'oxygène contenant au moins un groupe acide. Ainsi des sels peuvent être formés, selon les méthodes connues de l'homme de l'art, à partir des inhibiteurs de NO synthase comme par exemple les amidines, les guanidines, les pyridines ou les pipéridines telles que définies ci-après, et les piègeurs de formes réactives de l'oxygène comme par exemple les acides phénoliques tels que définis ci-après, et plus particulièrement l'acide 3-5-di-tert-butyl-4-hydroxybenzoique, l'acide caféique, l'acide sinapinique ou l'acide gallique.

10

L'invention a également pour objet un produit comprenant au moins une substance inhibitrice de NO synthase et au moins une substance piègeur de formes réactives de l'oxygène en tant que produit de combinaison, sous forme séparée, pour une utilisation simultanée ou séquentielle dans le traitement de pathologies dans lesquelles le monoxyde d'azote et les formes réactives de l'oxygène sont impliquées telles que les troubles cardiovasculaires et cérébrovasculaires, les troubles du système nerveux central ou périphérique, les maladies prolifératives et inflammatoires, les transplantations d'organes, les maladies autoimmunes et virales, le cancer et toutes les pathologies caractérisées par une production ou un dysfonctionnement de monoxyde d'azote et/ou des formes réactives de l'oxygène.

Dans une composition pharmaceutique ou un produit selon l'invention, l'inhibiteur de NO synthase et le piègeur de formes réactives de l'oxygène peuvent se présenter à des doses qui peuvent être identiques ou différentes. Les dosages sont choisis en fonction des composés associés à des diluants ou excipients appropriés.

- L'inhibiteur de NO synthase et le piègeur de formes réactives de l'oxygène peuvent être administrés de manière simultanée ou séquentielle, par la même voie d'administration ou par des voies différentes, suivant qu'ils se présentent sous forme séparée ou combinée. De préférence, les voies d'administration sont orale, parentérale ou topique.
- Parmi les inhibiteurs de NO synthase, on peut définir les composés de type aminoacide et non amino-acide. Les inhibiteurs de NO synthase de type amino-acide peuvent être des composés tels que décrits dans les demandes WO95/00505, WO94/12163, WO96/06076 et EP230037 incorporées par référence dans la présente demande, ou bien des dérivés de la L-arginine, de l'ornithine ou de la lysine tels que décrits dans les demandes WO93/24126, WO95/01972, WO95/24382, WO95/09619 et WO95/22968, incorporées par référence dans la présente demande.

Les inhibiteurs de NO synthase de type non amino-acide, peuvent être des composés de la familles des guanidines, des isothiourées, des nitro- ou cyano-aryles, des amino-pyridines ou amino-pyrimidines, des amidines, des indazoles ou des imidazoles.

Les guanidines inhibiteurs de NO synthase peuvent être les composés tels que définis dans les demandes WO95/28377, WO91/04023, WO94/21621, WO96/18607 et WO96/18608 incorporées par référence dans la présente demande.

Les isothiourées inhibiteurs de NO synthase peuvent être les composés tels que définis dans les demandes WO95/09619, WO96/09286, WO94/12165, WO96/14842,

WO96/18607, WO96/18608, WO96/09286, EP717040 et EP718294 incorporées par référence dans la présente demande.

Les nitro- ou cyano-aryles inhibiteurs de NO synthase peuvent être les composés tels que définis dans la demande WO94/12163, incorporée par référence dans la présente demande.

Les amino-pyridines ou amino-pyrimidines inhibiteurs de NO synthase peuvent être les composés tels que définis dans les demandes WO94/14780, WO96/18616 et WO96/18617 incorporées par référence dans la présente demande.

Les amidines inhibiteurs de NO synthase peuvent être les composés tels que définis dans les demandes WO95/11014, WO96/01817, WO95/05363, WO95/11231, WO96/14844 et WO96/19440 incorporées par référence dans la présente demande, ou des composés tels que la N-phényl-2-thiophènecarboximidamide.

Les indazoles inhibiteurs de NO synthase peuvent être des composés de formule générale IA

dans laquelle R<sub>1</sub> représente un ou plusieurs substituants choisis parmi l'atome d'hydrogène, le radical nitro, halo, alkyle inférieur ou alkoxy inférieur.

Les imidazoles inhibiteurs de NO synthase peuvent être les composés de formule générale IIA

20

25

15

dans laquelle  $R_2$  et  $R_3$  représentent, indépendemment l'atome d'hydrogène, le radical halo, hydroxy, amino, alkyl ou alkoxy, ou  $R_2$  et  $R_3$  sont liés ensembles et forment le radical phényle condensé avec le cycle imidazole, le radical phényle étant éventuellement substitué par un ou plusieurs substituants choisis parmi les radicaux hydroxy, trifluorométhyle, halo, carboxy, alkyle inférieur, alkoxy inférieur ou

IIB

10

15

20

25

alkényle inférieur; R<sub>4</sub> représente un atome d'hydrogène, un radical alkyle inférieur, amino, alkyle inférieur amino ou phényle, le radical phényle étant éventuellement substitué par un ou plusieurs substituants choisis parmi les radicaux hydroxy, trifluorométhyle, halo, carboxy, alkyle inférieur, alkoxy inférieur ou alkényle inférieur; R<sub>5</sub> représente l'atome d'hydrogène, un radical alkyle inférieur, amino, alkyle inférieur amino.

Les piègeurs de formes réactives de l'oxygène peuvent être choisis parmi l'acide ascorbique, la N-acétyl-cystéine, le β-carotène (Hao Chen et al, Free Radical Biology and Medicine 18 (5), 949-953 (1995)), le coenzyme Q10 (S. Tereao et al., J. Org. Chem., 44, 868 (1979)) ou les composés captodatifs (H.G. Viehe et al., Acc. Res., 18, 148-154 (1985), incorporée par référence dans la présente demande). Les piègeurs de formes réactives de l'oxygène peuvent également être choisis parmi les composés phénoliques, les nitrones, des dérivés de l'indole, des imidazoles ou des carbazoles, ou bien également être les enzymes capables de neutraliser les ou l'une des formes réactives de l'oxygène telles que les superoxydes dismutases, les catalases ou les glutathions peroxydases et leurs mimétiques.

Parmi les composés phénoliques piègeurs de formes réactives de l'oxygène, on peut citer le probucol; l'ubiquinone; les dérivés du tocophérol, à savoir l' $\alpha$ -,  $\beta$ -,  $\gamma$ -,  $\epsilon$ -,  $\tau$ - ou  $\delta$ -tocophérol ou les flavonoïdes phénoliques (R. A. et al, Phytochemistry, 27(4), 969-978 (1988), incorporée par référence dans la présente demande). Les composés phénoliques piègeurs des formes réactives de l'oxygène peuvent également être choisis parmi les composés de formule générale lB ou llB

dans laquelle R'<sub>1</sub> représente un ou plusieurs substituants choisis parmi l'atome d'hydrogène, les radicaux hydroxy, halo, carboxy, alkyle inférieure, alkoxy inférieur, alkényle inférieur ou alkoxy carbonyle, les radicaux alkyle, alkoxy et alkényles étant éventuellement substitués par un radical hydroxy, halo, carboxy ou amino; et R'<sub>2</sub> représente un ou plusieurs substituants choisis parmi l'atome d'hydrogène ou les radicaux alkyle inférieur éventuellement substitué, alkoxy inférieur, hydroxy, halo, amino ou carboxy.

10

20

Les nitrones piègeurs de formes réactives de l'oxygène peuvent être les composés tels que définis dans les demandes WO96/15110, WO88/05044 et le brevet US5310916 incorporés par référence dans la présente demande.

Les dérivés de l'indole piégeurs des formes réactives de l'oxygène, peuvent être des composés de formule générale IIIB

dans laquelle R'<sub>3</sub> représente un ou plusieurs substituants choisis parmi l'atome d'hydrogène, les radicaux hydroxy, halo, alkyle inférieur ou alkoxy inférieur; R'<sub>4</sub> représente un ou plusieurs substituants choisis parmi l'atome d'hydrogène, les radicaux halo, hydroxy, amino, carboxy ou alkylcarbonylaminoalkyle.

Les dérivés de l'indole piégeurs des formes réactives de l'oxygène, peuvent être également des composés tels que définis dans la demande WO96/26941.

Parmi les imidazoles piégeurs de formes réactives de l'oxygène, on peut citer de préférence l'imidazole elle-même ou la cimétidine.

Parmi les carbazoles piégeurs de formes réactives de l'oxygène, on peut citer le 4-hydroxycarbazole ou le carvedilol.

Tel qu'il est utilisé ici, le terme inférieur en référence aux groupes alkyle et alkoxy désigne des groupes hydrocarbonés aliphatiques saturés, linéaires, ou ramifiés, comportant de 1 à 6 carbones comme, par exemple, méthyle, éthyle, propyle, isopropyle, butyle, t-butyle, méthoxy et éthoxy. En référence aux groupes alkényle, le terme inférieur désigne des groupes comportant 2 à 6 atomes de carbone et une ou plusieurs doubles ou triples liaisons comme, par exemple, les groupes vinyle, allyle, propènyle, isopropènyle, pentènyle, butènyle, hexanyle, propènyle et butadiényle. Le terme halo signifie chloro, bromo, iodo ou fluoro.

- 25 L'invention a plus particulièrement pour objet une composition ou un produit tel que défini ci-dessus, caractérisé en ce que
  - l'inhibiteur de NO synthase est choisi parmi la L-nitro-arginine (LNA), l'ester méthylique de la L-nitro-arginine (LNAME), la L-N-monométhylarginine (LNAMA),

20

l'aminoguanidine, l'agmatine, la 2-amino-1-(méthylamino)benzimidazole, le 5-nitro-indazole, 6-nitro-indazole, le 7-nitro-indazole, le 1,2-(trifluorométhylphényl) imidazole (TRIM), la 2-amino-4-méthyl-6-(2-aminoéthyl)pyridine, la 2-iminopipéridine, la 2-imino-5,6-dihydro-1,3-thiazine, la 2-imino-5,6-dihydro-1,3-oxazine, la N-phényl-2-thiophènecarboximidamide, la 2-iminotétrahydropyrimidine, la S-éthylisothiourée, la S-méthyl-L-thiocitrulline ou la S-éthyl-L-thiocitrulline; et

- le piègeur de formes réactives de l'oxygène est choisi parmi le probucol, l'ubiquinone, l' $\alpha$ -,  $\beta$ -,  $\gamma$ -,  $\epsilon$ -,  $\tau$ - ou  $\delta$ -tocophérol, l'acide 3-5-di-tert-butyl-4-hydroxybenzoique, le 2,3,6-triméthyl-2-hexyloxyphénole, le 2,6-dit*ert*-butyl-4-méthoxyphénol, l'eugénole, le trolox, le gallate de n-propyle, le tempole, l'acide caféique, l'acide sinapinique, l'acide gallique, l'acide 2,2,5,5-tétraméthyl-3-pyrrolinc-1-oxyl-3-carboxylique, la mélatonine, l'acide 5-hydroxyindole-2-carboxylique, l'imidazole, la cimétidine, l'acide ascorbique, la N-acétyl-cystéine, le  $\beta$ -carotène, le coenzyme Q10, les composés captodatifs, le 9-[2-(4-morpholinyl)éthyl]-2,4-di-1-pyrrolidinyl-9H-pyrimido[4,5-b]indole, le 4-hydroxy-carbazole ou le carvedilol.

Les composés inhibiteurs de NO synthase et piègeurs de formes réactives de l'oxygène sont commerciaux ou peuvent être préparés par les méthodes connus de l'homme de l'art (ou par analogie à ces dernières) (P. Hamley et al, Bioorganic and medicinal chemistry letters, vol.5 (15), 1573-1576 (1995); W. M. Moore et al, J. Med. Chem., 39, 669-672 (1996); E. P. Garvey et al., The Journal of Biological Chemistry, vol.269(43), 26669-26676 (1994)).

Les exemples suivants sont présentés pour illustrer les procédures ci-dessus et ne doivent en aucun cas être considérés comme une limite à la portée de l'invention.

# PARTIE EXPÉRIMENTALE:

Soit A l'inhibiteur de NO synthase et B le piègeur de formes réactives de l'oxygène.

### Exemple 1

Composé AB, combinaison des principes actifs A et B sous forme de sel, dans lequel A et B sont en quantité équimolaire avec comme composé A: l'aminoguanidine, inhibiteur des NO synthases inductibles, et comme composé B: l'acide 3-5-di-tert-butyl-4-hydroxybenzoique, antioxydant piégeur de radicaux libres oxygénés.

## Exemple 2

Composé AB, combinaison des principes actifs A et B sous forme séparée, avec comme composé A: le 7-nitroindazole, inhibiteur des NO synthases constitutives de type neuronal, et comme composé B: l'acide 3-5-di-tert-butyl-4-hydroxybenzoique, antioxydant piégeur de radicaux libres oxygénés.

## Exemple 3

10

15

20

25

Composé AB, combinaison des principes actifs A et B sous forme séparée et administrée par des voies différentes, avec comme composé A: la N<sup>G</sup>nitro-arginine, inhibiteur puissant des NO synthases constitutives et inductibles, et comme composé B: l'acide 3-5-di-tert-butyl-4-hydroxybenzoique, antioxydant piégeur de radicaux libres oxygénés.

## Etude pharmacologique des produits de l'invention

Les composés de l'invention ont été soumis à quelques tests biologiques in vitro et in vivo, afin de prouver leur activité à bloquer la NO synthase (constitutive et inductible) et à pièger les radicaux libres. Leur activité a été évaluée sur un modèle d'ischémie cérébrale focale chez le rat. Dans ce modèle considéré comme un modèle d'infarctus cérébral sévère proche de la situation clinique chez l'homme, une libération excessive de monoxyde d'azote et de formes réactives de l'oxygène a été démontrée ainsi que l'effet partiellement protecteur d'inhibiteur de NO synthase ou de piégeur des formes réactives de l'oxygène. Les effets de l'association ont été comparés à ceux produits par un traitement avec l'inhibiteur de monoxyde d'azote ou le piégeur des formes réactives de l'oxygène seul. L'association d'un inhibiteur de NO synthase et d'un piégeur des formes réactives de l'oxygène montre un effet protecteur hautement significatif sur l'ischémie cérébrale focale alors que l'effet de l'inhibiteur de NO synthase ou du piégeur des formes réactives de l'oxygène pris séparément et aux doses utilisées n'est pas significatif. Ceci prouve la synergie entre l'inhibiteur de NO synthase et le piégeur des formes réactives de l'oxygène.

## 1) Effet in vitro sur la NO synthase constitutive de cervelet de rat

Le test consiste à mesurer la transformation par la NO synthase de la L-arginine en L-citrulline. Des cervelets de rats Sprague-Dawley (300 g - Charles River) sont prélevés rapidement, disséqués à 4° C et homogénéisés dans un volume de tampon

15

20

25

30

35

d'extraction (HEPES 50 mM, EDTA 1 mM, pH 7,4, pepstatin A 10 mg/ml, leupeptine 10 mg/ml), centrifugés à 21 000 g pendant 15 min à 4° C. Le dosage se fait dans des tubes à essai en verre dans lesquels sont distribués 100 μl de tampon d'incubation contenant 100 mM d'HEPES, pH 7,4, 2 mM d'EDTA, 2,5 mM de CaCl<sub>2</sub>, 2 mM de dithiotréitol, 2 mM de NADPH réduit et 10 μg/ml de calmoduline. On ajoute 25 μl d'une solution contenant 100 nM d'arginine tritiée (activité spécifique : 56,4 Ci/mmole, Amersham) et 40 μM d'arginine non radioactive. La réaction est initiée en ajoutant 50 μl d'homogénat, le volume final étant de 200 μl (les 25 μl manquants sont soit de l'eau, soit le produit testé). Après 15 min, la réaction est stoppée avec 2 ml de tampon d'arrêt (20 mM d'HEPES, pH 5,5, 2 mM d'EDTA). Après passage des échantillons sur une colonne de 1 ml de résine DOWEX, la radioactivité est quantifiée par un spectromètre à scintillation liquide. Les résultats sont exprimés en valeur de Cl<sub>50</sub> et sont résumés dans le tableau du paragraphe 2 (première colonne de résultats intitulée "NO synthase constitutive, formation de citrulline").

# 2) Effet in vitro sur la NO synthase inductible de macrophages murins J774A1

Les macrophages murins J774A1 produisent une grande quantité de monoxyde d'azote après activation par les lipopolysaccharides (LPS) et l'interféron-γ (IFN-γ). Les cellules sont cultivées dans du milieu DMEM (Dulbecco's Modified Eagle' Medium) enrichi avec 10 % de sérum de veau fœtal à 37° C sous une atmosphère de 5 % de CO<sub>2</sub> après activation par le LPS et l'IFN-γ. Elles sont ensemencées à raison de 5000 cellules/cm<sup>2</sup> dans des flacons de 150 cm<sup>2</sup>. Les incubations se font en présence de LPS (1 µg/ml) et d'IFN-y murin (50 U/ml) dans du DMEM enrichi avec 10 % de sérum de veau fœtal. La NO synthase est isolée avec un tampon d'extraction (HEPES 50 mM, pH 7.4, dithiothréitol 0.5 mM, pepstatin A 1 mg/ml, leupeptine 1 mg/ml, inhibiteur de trypsine de soja 1 mg/ml, antipaïne 1 mg/ml et PMSF 10 mg/ml). Après sonication dans le tampon d'extraction à 4° C, les homogénats sont ultra-centrifugés (100 000 g à acide 3-5-di-tert-butyl-4-hydroxybenzoique 4° C pendant 1 h). Le protocole est ensuite identique à celui de la NO synthase de cervelet exceptée la composition du tampon d'incubation (100 mM d'HEPES, pH 7,4, 1 mM de dithiotréitol, 2,5 mM de CaCl<sub>2</sub>, 10 μM de tétrahydrobioptérine, FAD 10 μM, BSA 1 mg/ml, 2 mM de NADPH réduit). Les résultats sont exprimés en valeur de Cl<sub>50</sub> et sont résumés dans le tableau du paragraphe 2 (deuxième colonne de résultats intitulée "NO synthase inductible, formation de citrulline").

15

20

# 3) Effet in vitro sur la production de nitrites par les macrophages murins J774A1

Ce test est utilisé pour mesurer l'activité inhibitrice des produits sur la NO synthase inductible de cellules en culture. Les cellules sont cultivées dans du milieu DMEM (Dulbecco's Modified Eagle's Medium) enrichi avec 10 % de sérum de veau fœtal à 37° C sous une atmosphère de 5 % de CO<sub>2</sub>. Pour les expériences, elles sont réparties en plaques 96 puits (50 000 cellules par puits) et incubées dans du DMEM sans rouge de phénol à 10 % de sérum de veau foetal avec du LPS (1 µg/ml) et de l'IFN-γ murin (50 U/ml) en présence ou en absence des produits à tester. Après 48 heures, la concentration de nitrites dans les milieux de culture, produits de dégradation du monoxyde d'azote, est mesurée par une méthode colorimétrique selon Green et al, (Analytical Biochemistry, 126, 131-138 (1982)). Les résultats sont exprimés en valeur de CI<sub>50</sub> et sont résumés dans le tableau du paragraphe 2 (troisième colonne de résultats intitulée "NO synthase inductible, formation de nitrites").

		Cl <sub>50</sub> (μM)		
*	NO synthase constitution de citrull		•	•
Exemple 1				
Α	> 300	29	22	
AB	> 300	57	26	Tare to
Exemple 2				
A	0,9	25	51	
AB	0,9	25	51	

### 4) Effet in vitro sur la formation des anions superoxydes

L'activation des cellules macrophagiques J774A1 par du phorbol myristate acétate (PMA) entraîne la production d'anions superoxydes en quelques minutes. Ces anions superoxydes peuvent oxyder un substrat luminescent, le luminol. Cette réaction génère des photons dont la production est mesurée à l'aide d'un chemiluminomètre. Les effets des produits sur la production d'anions superoxydes sont testés en incubant les cellules J774A1 à 37° C en présence de PMA, des produits à tester et du luminol. Les résultats sont exprimés par la valeur de Cl<sub>50</sub>.

Exemple 1

Produit	Cl <sub>50</sub> (µM)
Α	inactif
В	30
AB	30

## 5) Effet sur l'ischémie cérébrale focale avec reperfusion

Les expériences sont réalisées sur des rats mâles Sprague-Dawley (Charles River) pesant entre 330 et 360 g. Après anesthésie à l'isoflurane, les rats sont soumis à une occlusion transitoire de l'artère cérébrale moyenne décrite par Memezawa et al. (Exp. Brain Res. 89, 67-78, 1992). Un fil est introduit dans l'artère cérébrale antérieure provoquant une occlusion de l'artère cérébrale moyenne. Deux heures plus tard, le fil est retiré de manière à permettre la recirculation de sang au niveau du polygone de Willis. La température des animaux est contrôlée et régulée pendant les 6 heures suivant l'occlusion. Quarante-huit heures après l'occlusion, les rats sont anesthésiés à l'isoflurane et décapités. Les cerveaux sont rapidement prélevés et immergés pendant 2 minutes dans de l'isopentane à -15° C. Six coupes de 2 mm d'épaisseur sont réalisées et placées dans une solution à 2 % de chlorure de 2-3-5-triphényltétrazolium (TCC) pendant 20 min et fixées ensuite avec du formalin. La zone infarcie apparaît blanche et la zone saine rouge. La surface infarcie est mesurée au niveau des 6 coupes grâce à un analyseur d'image. Le volume de l'infarctus est calculé en intégrant ces différentes surfaces sachant qu'elles sont distantes de 2 mm. L'administration des produits se fait par voie intrapéritonéale. Le premier traitement se fait 4 heures après l'occlusion, c'est-à-dire, 2 heures après le retrait du fil, puis 24 heures après.

#### 20 Composé de l'exemple 1 : 4 groupes d'animaux sont constitués :

Groupe 1 : traité avec du sérum physiologique ;

Groupe 2 : traité avec A (30 mg/kg); Groupe 3 : traité avec B (20 mg/kg); Groupe 4 : traité avec AB (50 mg/kg).

N° du groupe	volume de l'infar	ctus	% de protection
1	270,4 ± 30,05		
2	$233 \pm 30,15$	NS	13,8
3	$250,9 \pm 37,86$	NS	7,1
4	$89,6 \pm 22,42$	**	63,2

(NS: résultat non significatif; \*\* : résultat très significatif)

## Composé de l'exemple 2 : 4 groupes d'animaux sont constitués :

Groupe 1 : traité avec du sérum physiologique ;
Groupe 2 : traité avec A (10 mg/kg) ;
Groupe 3 : traité avec B (20 mg/kg) ;

Groupe 4 : traité avec AB (A : 10 mg/kg et B : 20 mg/kg).

N° du groupe	volume de l'infarctus		% de protection	
1	270,4 ± 30,05		-	
2	$238,9 \pm 27,08$	NS	11,7	
3	$250,9 \pm 37,86$	NS	7,1	
4	$69,6 \pm 37,86$	**	74,3	

(NS: résultat non significatif; \*\* : résultat très significatif)

## Composé de l'exemple 3 : 4 groupes d'animaux sont constitués :

Groupe 1 : traité avec du sérum physiologique ;

Groupe 2 : traité avec A (0,03 mg/kg i.v.) ;

Groupe 3 : traité avec B (20 mg/kg i.p.) ;

Groupe 4 : traité avec AB (A:0,03 mg/kg iv et B:20 mg/kg ip).

N° du groupe	volume de l'infarctus		% de protection	
1	237,68 ± 31,51		-	
2	$238,14 \pm 35,94$	NS	0	
3	$222,9 \pm 7,34$	NS	6,2	
4	$136,5 \pm 33,02$	**	42,6	

(NS: résultat non significatif; \*\* : résultat très significatif)

15

Les résultats montrent que l'acide 3-5-di-tert-butyl-4-hydroxybenzoique utilisé comme piégeur des formes réactives de l'oxygène à la dose de 20 mg/kg est inactif pour protéger l'animal d'atteintes ischémiques de même que l'aminoguanidine (inhibiteur de NO synthase) est faiblement active. Par contre, l'association des deux composés protège de manière hautement significative les animaux de l'ischémie.

De la même façon, le 7-nitroindazole utilisé en tant qu'inhibiteur de forme constitutive des NO synthases n'est pas significativement actif à la dose de 10 mg/kg; par contre, associé à l'acide 3-5-di-tert-butyl-4-hydroxybenzoique, une protection hautement significative est observée. Cet effet protecteur montre une synergie entre les deux principes actifs.

De la même manière, la N<sup>G</sup>nitro-arginine utilisée en tant qu'inhibiteur des NO synthases et injectée par voie intraveineuse, n'est pas active à la dose de 0,03mg/kg. Par contre, lorsqu'elle est associée à une administration intrapéritonéale d'acide 3-5-ditert-butyl-4-hydroxybenzoique, une protection hautement significative est observée. Cet effet protecteur montre que la synergie entre les deux principes actifs est aussi observée lorsque les principes actifs sont administrés par des voies différentes.

#### REVENDICATIONS

- 1- Composition pharmaceutique comprenant, à titre de principe actif, au moins une substance inhibitrice de NO synthase et au moins une substance piègeur de formes réactives de l'oxygène, et éventuellement un support pharmaceutiquement acceptable.
- 2- Composition pharmaceutique selon la revendication 1, comprenant, à titre de principe actif, une substance inhibitrice de NO synthase et une substance piègeur de formes réactives de l'oxygène.
  - 3- Composition pharmaceutique selon l'une des revendications 1 à 2, caractérisée en ce que la substance inhibitrice de NO synthase et la substance piègeur de formes réactives de l'oxygène sont sous forme séparée.
  - 4- Composition pharmaceutique selon l'une des revendications 1 à 2, caractérisée en ce que la substance inhibitrice de NO synthase et la substance piègeur de formes réactives de l'oxygène sont sous forme de sel.
- 5- Composition pharmaceutique selon la revendication 4, caractérisée en ce que le sel est formé à partir d'un dérivé de la substance inhibitrice de NO synthase contenant au moins un groupe basique et d'un dérivé de la substance piègeur de formes réactives de l'oxygène contenant au moins un groupe acide.
  - 6- Composition pharmaceutique selon l'une des revendications précédentes, dans laquelle
- 20 l'inhibiteur de NO synthase est un amino-acide et plus particulièrement des dérivés de la L-arginine, de l'ornithine ou de la lysine, ou un composé de la familles des guanidines, des isothiourées, des nitro- ou cyano-aryles, des amino-pyridines ou amino-pyrimidines, des amidines, des indazoles ou des imidazoles; et
- le piègeur de formes réactives de l'oxygène est l'acide ascorbique, la N-acétyl-cystéine, le β-carotène, le coenzyme Q10, les composés captodatifs, ou un composé de la famille des phénoles, des nitrones, des dérivés de l'indole, des imidazoles, des carbazoles.
  - 7- Composition pharmaceutique selon l'une des revendications précédentes, dans laquelle
- l'inhibiteur de NO synthase est choisi parmi la L-nitro-arginine, l'ester méthylique de la L-nitro-arginine, la L-N-monométhylarginine, l'aminoguanidine, l'agmatine, la 2-amino-1-(méthylamino)benzimidazole, le 5-nitro-indazole, 6-nitro-indazole, le

15

20

25

30

7-nitro-indazole, le 1,2-(trifluorométhylphényl) imidazole, la 2-amino-4-méthyl-6-(2-aminoéthyl)pyridine, la 2-iminopipéridine, la 2-iminohomopipéridine, la 2-imino-5,6-dihydro-1,3-oxazine, la 2-iminotétrahydropyrimidine, la N-phényl-2-thiophènecarboximidamide, la S-éthylisothiourée, la S-méthyl-L-thiocitrulline ou la S-éthyl-L-thiocitrulline; et

- le piègeur de formes réactives de l'oxygène est choisi parmi le probucol, l'ubiquinone, l' $\alpha$ -,  $\beta$ -,  $\gamma$ -,  $\epsilon$ -,  $\tau$  ou  $\delta$ -tocophérol, l'acide 3-5-di-tert-butyl-4-hydroxybenzoique, le 2,3,6-triméthyl-2-hexyloxyphénole, le 2,6-dit*ert* butyl-4-méthoxyphénol, l'eugénole, le trolox, le gallate de n-propyle, le tempole, l'acide caféique, l'acide sinapinique, l'acide gallique, l'acide 2,2,5,5-tétraméthyl-3-pyrroline-1-oxyl-3-carboxylique, la mélatonine, l'acide 5-hydroxyindole-2-carboxylique, l'imidazole, la cimétidine, l'acide ascorbique, la N-acétyl-cystéine, le  $\beta$ -carotène, le coenzyme Q10, les composés captodatifs, le 9-[2-(4-morpholinyl)éthyl]-2,4-di-1-pyrrolidinyl-9H-pyrimido[4,5-b]indole, le 4-hydroxycarbazole ou le carvedilol.
- 8- Produit comprenant au moins une substance inhibitrice de NO synthase et au moins une substance piègeur de formes réactives de l'oxygène en tant que produit de combinaison sous forme séparée, pour une utilisation simultanée ou séquentielle dans le traitement de pathologies dans lesquelles le monoxyde d'azote et les formes réactives de l'oxygène sont impliquées telles que les troubles cardiovasculaires et cérébrovasculaires, les troubles du système nerveux central ou périphérique, les maladies prolifératives et inflammatoires, les diarrhées, les vomissements, les irradiations radioactives, les radiations solaires ,les transplantations d'organes, les maladies autoimmunes et virales, le cancer et toutes les pathologies caractérisées par une production ou un dysfonctionnement de monoxyde d'azote et/ou des formes réactives de l'oxygène.
- 9- Produit selon la revendication 8, pour le traitement des troubles cardiovasculaires et cérébrovasculaires tels que l'athérosclérose, la migraine, l'hypertension artérielle, le choc septique, les infarctus cardiaques ou cérébraux d'origine ischémique ou hémorragique, les ischémics et les thromboses.
- 10- Produit selon la revendication 8, pour le traitement des troubles du système nerveux central ou périphérique tels que les maladies neurodégénératives, la douleur, les traumatismes cérébraux ou de la moëlle épinière, l'addiction aux opiacés, à l'alcool et aux substances induisant une accoutumance, les troubles de l'érection et de la

WO 98/09653

reproduction, les désordres cognitifs, les encéphalopathies, la dépression, l'anxiété, la schizophrénie, l'épilepsie, les troubles du sommeil, les troubles alimentaires.

- 17 -

- 11- Produit selon la revendication 8, pour le traitement des maladies prolifératives et inflammatoires telles que l'athérosclérose, l'hypertension pulmonaire, la glomérulonéphrite, l'hypertension portale, le psoriasis, l'arthrose et l'arthrite rhumatoïde, les fibroses, les amyloïdoses, les inflammations du système gastrointestinal ou du système pulmonaire et des voies aériennes.
- 12- Produit selon la revendication 8, pour le traitement des maladies autoimmunes et virales telles que le lupus, le sida, les infections parasitaires et virales, le diabète, la sclérose en plaque, les myopathies.
- 13- Produit selon l'une de revendications 8 à 12, comprenant une substance inhibitrice de NO synthase et une substance piègeur de formes réactives de l'oxygène.
- 14- Produit selon la revendication l'une des revendications 8 à 13, dans lequel

10

15

- l'inhibiteur de NO synthase est un amino-acide et plus particulièrement des dérivés de la L-arginine, de l'ornithine ou de la lysine, ou un composé de la familles des guanidines, des isothiourées, des nitro- ou cyano-aryles, des amino-pyridines ou amino-pyrimidines, des amidines, des indazoles ou des imidazoles; et
- le piègeur de formes réactives de l'oxygène est l'acide ascorbique, la N-acétylcystéine, le β-carotène, le coenzyme Q10, les composés captodatifs, ou un composé de la famille des phénoles, des nitrones, des dérivés de l'indole, des imidazoles, des carbazoles, les superoxydes dismutases, les catalases ou les glutathions peroxydases.
- 15- Produit selon l'une des revendications 8 à 14, dans laquelle
- l'inhibiteur de NO synthase est choisi parmi la L-nitro-arginine, l'ester méthylique de la L-nitro-arginine, la L-N-monométhylarginine, l'aminoguanidine, l'agmatine, la 2-amino-1-(méthylamino)benzimidazole, le 5-nitro-indazole, 6-nitro-indazole, le 25 7-nitro-indazole, le 1,2-(trifluorométhylphényl) imidazole, la 2-amino-4-méthyl-6-(2-aminoéthyl)pyridine, la 2-iminopipéridine, la 2-iminohomopipéridine, la 2-imino-5,6-dihydro-1,3-thiazine, la 2-imino-5,6-dihydro-1,3-oxazinc, 2-iminotétrahydropyrimidine, la N-phényl-2-thiophènecarboximidamide, la S-éthylisothiourée, la S-méthyl-L-thiocitrulline ou la S-éthyl-L-thiocitrulline; et 30
  - le piègeur de formes réactives de l'oxygène est choisi parmi le probucol. l'ubiquinone, l'α-, β-, γ-, ε-, τ- ou δ-tocophérol, l'acide 3-5-di-tert-butyl-4-

hydroxybenzoique, le 2,3,6-triméthyl-2-hexyloxyphénole, le 2,6-dit*ert*butyl-4-méthoxyphénol, l'eugénole, le trolox, le gallate de n-propyle, le tempole, l'acide caféique, l'acide sinapinique, l'acide gallique, l'acide 2,2,5,5-tétraméthyl-3-pyrroline-1-oxyl-3-carboxylique, la mélatonine, l'acide 5-hydroxyindole-2-carboxylique, l'imidazole, la cimétidine, l'acide ascorbique, la N-acétyl-cystéine, le β-carotène, le coenzyme Q10, les composés captodatifs, le 9-[2-(4-morpholinyl)éthyl]-2,4-di-1-pyrrolidinyl-9H-pyrimido[4,5-b]indole, le 4-hydroxy-carbazole ou le carvedilol.

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interr val Application No PCT/FR 97/01567

A. CLASSI IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATE A61K45/06	ER					
According to	o International Patent Classificat	on(IPC) or to both national classif	cation and IPC				
	SEARCHED		······································	:	11.0	*	
Minimum do IPC 6	ocumentation searched (classific A61K	ation system followed by classifica	tion symbola)				
Documenta	tion searched other than minimu	mdocumentation to the extent that	such documents	are included in	the fields sear	ched	· ·
Electronic d	late base consulted during the in	stemational search (name of data t	pase and, where	practical, search	) terms used)		
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·							
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RE	LEVANT					Ι.
Category *	Citation of document, with indi	cation, where appropriate, of the re	elevant passages			Relevant to	claim No.
A	oxide synthase endothelial ce	AL: "Regulation of activity in culton of antitions: Effect of antitional actions and actions are actions."	ured huma tioxidant			1-15	
		01., XP000672950		* ;		-11 	
		ants table que sape erre.				÷ ÷	
•			÷ -		*	٠.	
			1.0				
	ŕ	. 191			200	100	
		, si esti i		- 1			
			1				
Furl	her documents are listed in the c	continuation of box C.	Pater	nt family membe	ers are listed in	annex.	
"A" docume consider the consider the consider the consider the constant of the	ant which may throw doubts on p is cited to establish the publication or other special reason (as ap- ent referring to an oral disclosure means ant published prior to the internal han the priority date claimed	e ter the international riority claim(s) or ondate of another scilled) b, use, exhibition or clonal filing date but	or priority cited to universitor "X" document cannot b involve a "Y" document cannot b documen menta, a in the art document	y date and not in indensiand the particular relies considered not in inventive stop of particular relies considered to it is combined which combination in member of the	n conflict with the principle or the evance; the cla well or cannot be when the doct evance; the cla involve an inver rith one or more heing obvious same patent ta	e considered to iment is taken a imed invention ntive step when o other such doc to a person skill mily	ione the
Date of the actual completion of the international search  8 December 1997				ailing of the inte /12/1997	mational searc	n report	
Name and r	mailing address of the ISA European Patent Office, P.E NL - 2280 HV Rijswijk		Authorize	d officer			
	Tel. (+31-70) 340-2040. To Fax: (+31-70) 340-3016	k. 31 651 epo ni,	Lei	herte, C			

# RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

PCT/FR 97/01567

A. CLASSE CIB 6	MENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE A61K45/06		
Selon la clai	selfication internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classific	ation nationale et la CIB	
	IES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE		
CIB 6	ion minimale consultée (système de classification suivi des symboles d A61K	e classement)	·
Documentat	ion consultée autre que la documentationminimale dans la mesure où	cas documents relèvent des domaines s	ur lesquels a porté la recherche
Base de dor utilisés)	nnées électronique consultée au cours de la recherche internationale (r	nom de la base de données, et si cala es	t réalisable, lermes de rechercha
C. DOCUM	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie *	Identification des documents cités, ávéc, le cas échéant, l'indication d	es passages peninents	no, des revendications visées
Α	GALLEY H F ET AL: "Regulation of oxide synthase activity in culture endothelial cells: Effect of antic	ed human oxidants"	1-15
,	FREE RADICAL BIOLOGY & MEDICINE, 2 06-1996. 97-101., XP000672950 voir abrégé	21 (1).	
	·	*	0
			2.54
	THE LOND OF THE PARTY OF THE PA		A Syde
	A STATE OF THE STA		
l			
Vair	la suite du cadre C pour la finde la liste des documents	Les documents de familles de br	evets sont indiqués en annexe
"A" docume consider docume ou api "L" docume prioritit autre "O" docume error une error docume error documente error docume	ant définissant l'état général de latechnique, non séré comme particulièrement pertinent ent antérieur, mais publié à la date dedépôt international es cette date ent pouvant jeter un doute sur une revenduation de é ou cité pour déterminer la date depublication d'une citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) ent se référant à une divulgation orale, à un usage, à xposition ou tous autres moyens ant publié avant la date de dépôtinternational, mais	C' document ultérieur publié après la dat date de prorité et n'appartenenant p technique pertinent, mais cité pour c ou la théorie constituant la base del C' document particulièrement pertinent; étre considérée comme nouvelle ou inventive par rapport au document or c' document particulièrement pertinent; ne paut être considérée comme imp lorsque le document est associé à u documents de même nature, cette c pour une personne du mêtier 3." document qui fait partie de la même f	as à l'état de la omprendre le principe invention principe invention revendiquée ne peut comme impliquant une activité onsidéré isolément l'invention revandiquée liquant une activité inventive n ou plusieurs autrés ombinaison étant évidente l'amiliade brevets
	elle la recherche internationale a étéeffectivement achevée décembre 1997	Date d'expédition du présent rapport 19/12/1997	oo recherche internationale
Nom et agre	osse postale de l'administrationchargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL = 2280 HV Rijawijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni.	Fondionnaire autorise Leherte, C	

	Application No.	Applicant(s)						
Interview Summary	09/937,306	AUGUET ET AL.						
intorviou duminary	Examiner	Art Unit						
	Michael V. Meller	1654						
All participants (applicant, applicant's representative, PTO	personnel):							
(1) <u>Michael V. Meller</u> .	(3)							
(2) <u>Charles Muserlian</u> . (4)								
Date of Interview: <u>04 November 2004</u> .								
Type: a)☐ Telephonic b)☐ Video Conference c)☑ Personal [copy given to: 1)☐ applicant 2)☑ applicant's representative]								
Exhibit shown or demonstration conducted: d)  Yes e) No. If Yes, brief description:								
Claim(s) discussed: <u>All of record</u> .								
Identification of prior art discussed: All of record.								
Agreement with respect to the claims f)☐ was reached. g	)⊠ was not reached. h)□ N	I/A.						
Substance of Interview including description of the general reached, or any other comments: <u>Discussed the final rejection</u> .								
(A fuller description, if necessary, and a copy of the amend allowable, if available, must be attached. Also, where no c allowable is available, a summary thereof must be attached	opy of the amendments that w							
THE FORMAL WRITTEN REPLY TO THE LAST OFFICE A INTERVIEW. (See MPEP Section 713.04). If a reply to the GIVEN ONE MONTH FROM THIS INTERVIEW DATE, OR FORM, WHICHEVER IS LATER, TO FILE A STATEMENT Summary of Record of Interview requirements on reverse significant.	last Office action has already THE MAILING DATE OF THE OF THE SUBSTANCE OF TH	been filed, APPLICANT IS S INTERVIEW SUMMARY						
	^ / ^	•						
	Pul A							

Examiner Note: You must sign this form unless it is an Attachment to a signed Office action.

Examiner's signature, if required

#### **Summary of Record of Interview Requirements**

Manual of Patent Examining Procedure (MPEP), Section 713.04, Substance of Interview Must be Made of Record

A complete written statement as to the substance of any face-to-face, video conference, or telephone interview with regard to an application must be made of record in the application whether or not an agreement with the examiner was reached at the interview.

#### Title 37 Code of Federal Regulations (CFR) § 1.133 Interviews

Paragraph (b)

In every Instance where reconsideration is requested in view of an interview with an examiner, a complete written statement of the reasons presented at the interview as warranting favorable action must be filed by the applicant. An interview does not remove the necessity for reply to Office action as specified in §§ 1.111, 1.135. (35 U.S.C. 132)

37 CFR §1.2 Business to be transacted in writing.

All business with the Patent or Trademark Office should be transacted in writing. The personal attendance of applicants or their attorneys or agents at the Patent and Trademark Office is unnecessary. The action of the Patent and Trademark Office will be based exclusively on the written record in the Office. No attention will be paid to any alleged oral promise, stipulation, or understanding in relation to which there is disagreement or doubt.

The action of the Patent and Trademark Office cannot be based exclusively on the written record in the Office if that record is itself incomplete through the failure to record the substance of interviews.

It is the responsibility of the applicant or the attorney or agent to make the substance of an interview of record in the application file, unless the examiner indicates he or she will do so. It is the examiner's responsibility to see that such a record is made and to correct material inaccuracies which bear directly on the question of patentability.

Examiners must complete an Interview Summary Form for each interview held where a matter of substance has been discussed during the interview by checking the appropriate boxes and filling in the blanks. Discussions regarding only procedural matters, directed solely to restriction requirements for which interview recordation is otherwise provided for in Section 812.01 of the Manual of Patent Examining Procedure, or pointing out typographical errors or unreadable script in Office actions or the like, are excluded from the interview recordation procedures below. Where the substance of an interview is completely recorded in an Examiners Amendment, no separate Interview Summary Record is required.

The Interview Summary Form shall be given an appropriate Paper No., placed in the right hand portion of the file, and listed on the "Contents" section of the file wrapper. In a personal interview, a duplicate of the Form is given to the applicant (or attorney or agent) at the conclusion of the Interview. In the case of a telephone or video-conference interview, the copy is mailed to the applicant's correspondence address either with or prior to the next official communication. If additional correspondence from the examiner is not likely before an allowance or if other circumstances dictate, the Form should be mailed promptly after the interview rather than with the next official communication.

The Form provides for recordation of the following information:

- Application Number (Series Code and Serial Number)
- Name of applicant
- Name of examiner
- Date of Interview
- Type of interview (telephonic, video-conference, or personal)
- Name of participant(s) (applicant, attorney or agent, examiner, other PTO personnel, etc.)
- An indication whether or not an exhibit was shown or a demonstration conducted
- An Identification of the specific prior art discussed
- An indication whether an agreement was reached and if so, a description of the general nature of the agreement (may be by attachment of a copy of amendments or claims agreed as being allowable). Note: Agreement as to allowability is tentative and does not restrict further action by the examiner to the contrary.
- The signature of the examiner who conducted the interview (if Form is not an attachment to a signed Office action)

It is desirable that the examiner orally remind the applicant of his or her obligation to record the substance of the interview of each case. It should be noted, however, that the Interview Summary Form will not normally be considered a complete and proper recordation of the interview unless it includes, or is supplemented by the applicant or the examiner to include, all of the applicable items required below concerning the substance of the interview.

A complete and proper recordation of the substance of any interview should include at least the following applicable items:

- 1) A brief description of the nature of any exhibit shown or any demonstration conducted,
- 2) an identification of the claims discussed.
- 3) an identification of the specific prior art discussed,
- 4) an identification of the principal proposed amendments of a substantive nature discussed, unless these are already described on the Interview Summary Form completed by the Examiner,
- 5) a brief identification of the general thrust of the principal arguments presented to the examiner.

(The identification of arguments need not be lengthy or elaborate. A verbatim or highly detailed description of the arguments is not required. The identification of the arguments is sufficient if the general nature or thrust of the principal arguments made to the examiner can be understood in the context of the application file. Of course, the applicant may desire to emphasize and fully describe those arguments which he or she feels were or might be persuasive to the examiner.)

- 6) a general indication of any other pertinent matters discussed, and
- 7) If appropriate, the general results or outcome of the interview unless already described in the Interview Summary Form completed by the examiner.

Examiners are expected to carefully review the applicant's record of the substance of an interview. If the record is not complete and accurate, the examiner will give the applicant an extendable one month time period to correct the record.

#### **Examiner to Check for Accuracy**

If the claims are allowable for other reasons of record, the examiner should send a letter setting forth the examiner's version of the statement attributed to him or her. If the record is complete and accurate, the examiner should place the indication, "Interview Record OK" on the paper recording the substance of the interview along with the date and the examiner's initials.